

Додаток 4
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України «Про державну
реєстрацію (перереєстрацію) лікарських
засобів (медичних імунобіологічних
препаратів) та внесення змін до
реєстраційних матеріалів»
від 19 червня 2026 року № 841

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКИМ ВІДМОВЛЕНО В ДЕРЖАВНІЙ РЕЄСТРАЦІЇ, ПЕРЕРЕЄСТРАЦІЇ АБО У
ВНЕСЕННІ ЗМІН ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Підстава	Процедура
1.	ОКСИТОЦИН	порошок (субстанція) у поліетиленових контейнерах	ТОВ "БІОЛІК ФАРМА"	Україна	АТ "Гріндекс"	Латвія	засідання НТР № 22 від 04.06.2026	Відмовити у затвердженні - перереєстрація. Сертифікат аналізу від затвердженого виробника не відповідає затвердженій специфікації АФІ ОКСИТОЦИН за показниками: ідентифікація та супровідні домішки

Начальник
Фармацевтичного управління

Олександр ГРІЦЕНКО